(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



OTEN TO

(43) 国際公開日 2004年5月6日(06.05.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/037280 A1

(51) 国際特許分類7: A61K 38/17, 9/19, 35/12, 47/36, A61L 27/22, 27/38, A61P 41/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/004052

(22) 国際出願日:

2003年3月28日(28.03.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願 2002-308117

> 2002年10月23日(23.10.2002) Љ

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 株式会 社クリエイティブ(CREATIVE CO., LTD.) [JP/JP]; 〒 600-8095 京都府 京都市 下京区東洞院通綾小路下る 扇酒屋町302番地 Kyoto (JP).
- (71) 出願人 および
- (72) 発明者: 井上 一知 (INOUE, Kazutomo) [JP/JP]; 〒606-8507 京都府 京都市 左京区聖護院川原町 5 3 京都大 学再生医科学研究所内 Kyoto (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 顧 元駿 (GU, Yuanjun) [CN/JP]; 〒606-8507 京都府 京都市 左京区聖護院 川原町53京都大学再生医科学研究所内 Kyoto (JP). 金 度勵 (KIM,Dohoon) [KR/JP]; 〒606-8507 京都府 京 都市 左京区聖護院川原町53 京都大学再生医科学 研究所内 Kyoto (JP).
- (74) 代理人: 岩谷 龍 (IWATANI, Ryo); 〒530-0003 大阪府 大阪市 北区堂島2丁目1番27号 桜橋千代田ビル 5 階 Osaka (JP).

- (81) 指定国(国内): AE, AG, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BR, BY, BZ, CA, CN, CO, CR, CU, DM, DZ, EC, GD, GE, HR, ID, IL, IN, IS, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, RU, SC, SG, TJ, TM, TN, TT, UA, US, UZ, VC, VN, YU, ZA.
- (84) 指定国(広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

規則4.17に規定する申立て:

- AE, AG, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BR, BY, BZ, CA, CN, CO, CR, CU, DM, DZ, EC, GD, GE, HR, ID, IL, IN, IS, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, RU, SC, SG, TJ, TM, TN, TT, UA, UZ, VC, VN, YU, ZA, ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特 許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)の指定のための出願し及び特許を与 えられる出願人の資格に関する申立て(規則4.17(ii)) USのみのための発明者である旨の申立て (規則 4.17(iv))
- 添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: ANGIOGENESIS INDUCER

(54) 発明の名称: 血管新生誘導剤

(57) Abstract: It is intended to provide an angiogenesis inducer which is made of fibrin and safe to a living body characterized by, when administered to the living body, being capable of safely inducing angiogenesis to thereby regenerate the functions of biological tissues and organs suffering from hypofunction or dysfunction.

(57) 要約: 本発明は、生体に投与することによって血管新生を安全に誘導し、機能障害や機能不全に陥った生体組 織及び臓器の機能再生を図ることができることを特徴とする、フィブリンからなる生体にとって安全な血管新生誘 導剤を提供することを目的とする。

明細書

血管新生誘導剤

5 技術分野

本発明は、医薬品組成物として有用な血管新生誘導剤に関する。

背景技術

10

15

20

25

血管新生は、既存の血管から小血管が形成される現象であり、これまでに多くの研究者が血管新生のメカニズムについて盛んに研究を行っている。血管新生は、ガンの増大・転移、糖尿病網膜症、及び炎症性疾患(慢性関節リウマチ)の進展にかかわっており、特にガンの治療を目的として血管新生の抑制を目指した研究が多い。一方、近年この血管新生作用を利用し促進することにより、積極的に虚血組織周辺に充分な血液を供給して虚血組織を保護し、患部を治療しようという画期的な「血管新生療法」という新しい治療法の検討がなされている。

虚血性疾患に対する薬物療法は、虚血の改善効果が不十分なことが少なくなく、このような薬物治療不応性の虚血性疾患症例には、バイパス手術などの血行再建術が必要となる。しかしながら、脳血管障害や腎機能障害など合併症のために血行再建術が施行できない症例も少なくない。また、循環器系疾患、例えば閉塞性動脈硬化症やバージャー病に代表される末梢性血管疾患には有効な治療方法がなく、血管拡張術および外科的血行再建術が困難な場合、下肢切断が余儀なくされている。そのような重症の虚血性疾患症例及び循環器系疾患に対する新しい治療法として、血管新生を促進し、新しい血管を形成させる血管新生療法は有効である。しかしながら、これらの技術も未だ実用化には至っておらず、血管新生を有効かつ安全に誘導できる優れた薬剤の開発が期待されている。

血管新生療法における具体的な開発の一例として、胚性幹細胞(ES 細胞)等を利用しての血管形成技術の検討(例えば非特許文献1)が挙げられるが、その培養法、分化誘導法及び分化細胞の取得方法等の確立すべき技術が未完成であり、実用化には至っていない。

5 また上記と同様に、ヒトの骨髄液から分離した骨髄単核球細胞を、直接治療部位に導入し、血管新生を形成させる自己骨髄細胞移植法(例えば非特許文献2)も既に検討されている。しかしながら、本法においても、患者に全身麻酔を施して大量の骨髄液を採取する必要があり、患者への身体的負担及び危険が避けられない。更には導入した細胞の分化の制御が著しく困難であるという問題がある。

よって本発明の如く、外科手術等で止血剤等に用いられ、生体にとって安全であるフィブリンを生体に導入することにより、in vivoで血管新生を誘導することができる技術はこれまでに全く知られていない。また、本発明は、そのメカニズムが十分に解明されていないがために投与による副作用の恐れがあるグロースファクター等を必ずしも用いる必要が無く、また骨髄液を採取する等の外科的負担が患者にかからない点でより安全である。またフィブリンは生体付着性に優れており、生体内に投与する際、疾患部等の目的の部位に容易に固定化することが可能である。

よって、本発明における血管新生誘導を利用することにより、患部周辺に血管を形成して充分な血液を供給し、疾患等を治療しようという臨床面及びコスト面で実用的な血管新生療法が実現できる。

非特許文献1

15

20

平島、片岡ら(Hiarshima M., Kataoka H. et al.)、「インビトロ脈管形成 25 モデルにおける胚性幹細胞の血管内皮細胞への成熟(Maturation of embryonic stem cells into endothelial cells in an in vitro model of vasculogenesis.)」、ブ ラッド (Blood)、アメリカンソサイエティオブへマトロジィ (American Society of Hematology)、(アメリカ)、1999年2月15日、93巻、4号、p. 125 3-1263

非特許文献 2

5 嶋田寿文、室原豊明、「自己骨髄細胞移植による血管再生医療」、再生医学 再生医療 現在化学増刊、(株)東京化学同人、2002年7月1日、41巻、 p. 102-108

発明の開示

- 10 本発明は、生体にとって安全な血管新生誘導剤を提供することを目的とする。 より具体的には、生体にとって安全で且つ生体付着性に優れているフィブリン を臓器又は組織内に投与することにより血管新生を形成させる、フィブリンか らなる血管新生誘導剤を提供することを目的とし、更には再生医療の場で求め られている血管新生誘導剤を提供することを目的とする。
- 15 本発明者らは鋭意検討を重ね、フィブリンを生体に投与することによって、 血管新生が誘導されるという全く意外で、かつ新規な知見を見出した。また本 発明者らは、フィブリンを生体内に投与することによって、細胞の増殖・維持 に必要な酸素及び栄養分を、この血管新生誘導作用により供給することができ、 機能障害や機能不全に陥った生体組織及び臓器の機能再生を図ることができる 20 ことを見出した。

本発明者らは、これらの知見に基づいてさらなる研究を重ねた結果、本発明を完成させるに至った。

すなわち、本発明は、

- (1) フィブリンを含有することを特徴とする血管新生誘導剤、
- 25 (2) 生体内分解性高分子をさらに含有することを特徴とする前記(1) に記載の血管新生誘導剤、

- (3) 骨髄単核球細胞、骨髄間質細胞、幹細胞、角質化細胞、繊維芽細胞、心筋細胞、神経幹細胞、血管内皮細胞、内皮前駆細胞、血管上皮細胞、骨芽細胞、軟骨細胞、平滑筋細胞、骨格筋細胞、膵臓細胞、腎臓細胞、腸管細胞及び胃細胞から成る群から選択される細胞又は/及び選択される細胞から成る組織をさらに含有する、前記(1)に記載の血管新生誘導剤、
- (4) グロースファクターをさらに含有することを特徴とする前記(1) に記載の血管新生誘導剤、
 - (5) 生体をフィブリンで処理することを特徴とする血管新生誘導方法、
- (6) フィブリノーゲンを酵素分解して得られるフィブリンを凍結乾燥し 10 て得られる粒状剤、
 - (7) フィブリノーゲンを酵素分解して得られるフィブリンとカルシウム とを混合した混合物を、凍結乾燥して得られる粒状剤、
 - (8) フィブリンを使用することを特徴とする皮膚移植方法、
- (9) フィブリンを使用することを特徴とする皮膚疾患の予防及び治療方 15 法、
 - (10) フィブリンを使用することを特徴とする末梢性血管疾患の予防及び治療方法、
 - (11) フィブリンを使用することを特徴とする心臓疾患の予防及び治療方法、
- 20 (12) フィブリンを使用することを特徴とする脳疾患の予防及び治療方法、
 - (13) フィブリンを使用することを特徴とする骨疾患の予防及び治療方法、
 - (14) フィブリンを使用することを特徴とする人工臓器皮下移植方法、
- 25 (15) フィブリンを使用することを特徴とする呼吸器疾患の予防及び治療方法、

- (16) フィブリンを使用することを特徴とする消化器疾患の予防及び治療方法、
- (17) フィブリンを使用することを特徴とする内分泌・代謝疾患の予防 及び治療方法、
- 5 (18) フィブリンを使用することを特徴とする自己免疫疾患の予防及び治療方法、
 - (19) フィブリンの血管新生誘導のための使用、 に関する。

10 図面の簡単な説明

15

20

25

第1図は、実施例1で製造したフィブリン投与群及び対照群における、皮膚 弁形成後3日目及び7日目の皮膚弁の生着状態を示す図である。

第2図は、実施例1で製造したフィブリンの投与群及び対照群における、皮膚弁形成後3日目(a)(b)及び7日目(c)(d)の皮膚弁の生着率(%)を示した図である。

第3図は、実施例1で製造したフィブリンの投与群(a)及び対照群(b)において、皮膚弁形成後7日目に皮膚弁を各々採取し、該組織を HE 染色したものである。また(c)は、実施例1で製造したフィブリンの投与群において、皮膚弁形成後50日目に皮膚弁を採取し、該組織をHE染色したものである。

第4図は、実施例1で製造したフィブリンの投与群及び対照群において、皮膚弁形成後3日目(a)(b)及び7日目(c)(d)の各々の皮下組織の血流量(ml/100g tissue/min)を経時的に測定したものである。

第5図は、実施例1で製造したフィブリンの投与群及び対照群における、皮膚弁形成後1日目、3日目及び7日目の皮膚弁上の0.5cmの位置(a)及び1.5cm(b)の位置での皮下組織の血流量の各々の回復率(%)を示したものである。

15

25

第6図は、実施例1で製造したフィブリンの投与群及び対照群における、皮膚弁形成後3日目及び7日目の皮膚弁表皮温度の各々の回復率(%)を示したものである。

第7図は、大腿動脈を切断したラット虚血モデルの虚血部位に、実施例1で 製造したフィブリンを投与し、投与後5日目の該部位における血流量 (ml /100g tissue /min)の経時的変化を測定したものである。

発明を実施するための最良の形態

本発明に用いられるフィブリンは特に限定されないが、市販のフィブリン粉、市販のフィブリノーゲンからの製造物、ヒト又は動物の血漿から精製したフィブリノーゲンからの製造物であってよい。また、組み換えDNA技術によるフィブリノーゲンの生成から得られるフィブリノーゲン含有細胞培養液からフィブリンが製造されても良い。またこれらのフィブリンは、細かい粒子状の凍結乾燥品で、生理食塩水やリン酸バッファー等の溶液に容易に懸濁できる形状であることが望ましい。市販のフィブリンとしては、例えば厚生省薬務局監修の生物学的製剤基準(1979 年第 201~203 頁)に従って製造された医療用乾燥フィブリン等が挙げられるが、止血剤等として臨床的に実用化され、ウィルスが除去されたものであることが好ましい。

本発明に係る血管新生誘導剤を投与する対象として、ヒト及び他の哺乳動物 20 が含まれる。

ヒト又は動物の血漿からフィブリノーゲンを単離する場合、生体適合性の点から、ヒトを対象とする場合はヒトの血漿から、また動物を対象とする場合はその動物の血漿から単離することが望ましい。フィブリノーゲンの単離方法は特に限定されないが、公知の血漿分画法によって行われてよい。血漿分画法により得られたフィブリノーゲン沈殿物の更なる精製は、当業者に周知の技術、例えば、塩および/もしくはアミノ酸の存在下でタンパク質沈殿物を用いてフ

15

20

ィブリノーゲンを再沈殿させるか、またはクロマトグラフィー技術(例えばイオン交換、アフィニティー、疎水性もしくはゲル浸透クロマトグラフィー)のいずれか、あるいは両技術の組み合わせによって行われてよい。混在する血漿汚染物質は除去されることが好ましく、例えばフィブロネクチンは固定されたゼラチンで、プラスミノーゲンは固定されたリジンによって吸収、除去されるのが好ましい。この操作を施されたフィブリノーゲンにより形成されたフィブ

また、ヒト又は動物の血漿から製造したフィブリノーゲンは、熱処理・化学 処理等を施され、生体に有害なウィルスが除去されているのが好ましい。

リンは自己融解が抑制され、長期間安定である。

10 単離されたフィブリノーゲンは、適当な水性溶媒等に懸濁されてフィブリノーゲン溶液とされて良い。またはこのフィブリノーゲン溶液を凍結乾燥してフィブリノーゲン凍結乾燥品を作成しても良い。凍結乾燥法は、それ自体公知の技術に従ってよい。

市販のフィブリノーゲン、またはヒト又は動物の血漿から単離されたフィブリノーゲンからフィブリンを製造する場合、ウィルスが除去されている高純度のトロンピンを用いて製造することが好ましい。高純度のトロンピンとしては、臓器性止血剤等として用いられている経口用トロンピン細粒剤等市販の薬局方収載品が好ましいが、通常トロンピンとしての生物活性または生理活性を有するもの、例えば血漿蛋白を分画して得られるもの等も使用できる。即ち、例えば、ヒトまたはウシの血漿から精製したプロトロンピンに Ca²+ の存在下でトロンポプラスチン又はヘビ毒等を作用させて調製したものを精製して用いることもできる。トロンピンの精製は、疎水性相互作用クロマトグラフィー (HIC)を単独でまたは陽イオン交換クロマトグラフィー (CEC) と組み合わせて行われるのが好ましい。

25 上述したフィブリンの製造においては、フィブリノーゲンの溶解時の濃度は、 $4 \sim 1.2 \, \text{w/v} \%$ 、好ましくは $6 \sim 1.0 \, \text{w/v} \%$ であることが望ましい。該濃度域に

10

15

20

25

おいて、製造されたフィブリンの接着強度が高まるからである。フィブリノーゲンを溶解する溶媒としては、注射用蒸留水、注射用生理食塩水、pH5~8の緩衝液(リン酸系、クエン酸系等)等の水性溶媒を用いることができる。

上記フィブリノーゲン溶液に添加するトロンビンの配合量は、フィブリンのクロスリンク度(重合度)を低下させずに、安定したフィブリンを形成するためには、フィブリノーゲン1 mg 当たりトロンビン0.07から0.36単位であることが好ましく、0.07から0.25単位であることがより好ましい。トロンビンの単位は、通常精製フィブリノーゲン0.1%液1mlを15秒で凝固させる量を1単位(NIH(米国国立衛生研究所)単位:ミニマムリクイアメントフォードライドトロンビン[Minimum Requirements for Dried Thorombin](1946))とする。

本発明においては、市販のフィブリノーゲン、またはヒト又は動物(例えばウシ)の血漿から製造したフィブリノーゲンを上記溶媒に懸濁後、適量のトロンビンを添加して、攪拌しながら37℃付近で一夜インキュベートして酵素反応を行わせ、フィブリンを生成させるのが好ましい。上記方法により生成された繊維状のフィブリンは、ろ紙等で反応溶液から分離され、凍結乾燥により粒子状とされるのが好ましい。生成したフィブリンの分離及び凍結乾燥の方法は、それ自体公知の方法に従ってよい。

上記の方法によって得られるフィブリン凍結乾燥品は、カルシウムを含有していてもよい。カルシウムは、フィブリノーゲンにトロンビンを添加して酵素反応を行わせる際に添加されるのが好ましく、カルシウムの添加により、フィブリンと Ca²⁺との重合・架橋反応によりフィブリンの安定性を高めることができる。添加される Ca²⁺は 2 mM 以上であることが好ましく、CaCl₂ 等のカルシウム塩の形で添加されるのが好ましい。また、フィブリンは生体内分解性を有するが、カルシウムを添加することにより、生体内におけるフィブリンの分解時間を調整することができ、疾患の程度等に応じて、血管新生を誘導させる期

10

15

間を長期化させることができる。

また、上記の方法によって得られるフィブリン凍結乾燥品は、使用目的、使用場所、フィブリンを生体内で滞在させたい時間等に応じて、他の生体内分解性高分子をさらに含んでいても良い。他の生体内分解性高分子は、フィブリンを凍結乾燥して粒状品とする際、又はフィブリン粒状品を適当な水性溶媒に懸濁する際に、フィブリンと混合されてよい。生体内分解性高分子としては、天然高分子及び合成高分子が知られている。天然高分子としては、デキストラン、ヒアルロン酸、キチン、キトサン、アルギン酸、コンドロイチン硫酸、でんぷん、プルラン等の多糖或いはこれら多糖の誘導体、又はアルブミン、コラーゲン、ゼラチン等の蛋白質等が挙げられるが、本発明においては、天然由来のもの、特に好ましくは天然植物性由来の高分子、例えばゼラチン等が好ましい。合成高分子としては、ポリグリコール酸、ポリ乳酸、ポリシアノアクリレート等が挙げられる。これらの材料はいずれ体内に吸収され消失するため、生体内適合性を考慮する必要がなく、また細胞毒性がないため生体安全性に関わる問題もない。

上記の方法により得られるフィブリンを含有する血管新生誘導剤の生体への 投与形態は、投与される患者等の疾患の種類、疾患部位、疾患の程度によって 異なるため一概に言えず、医師の判断によって決定されるが、好ましい投与形態を以下に述べる。

20 本発明に係る血管新生誘導剤は、粉体のまま生体内の目的部位に直接投与されてもよく、あるいは注射用蒸留水、注射用生理食塩水、pH5~8の緩衝液(リン酸系、クエン酸系等)等の水性溶媒等の液状賦形剤に懸濁されて、例えば注射、塗布等により投与されても良い。また、適当な賦形剤と混合し、軟膏状、ゲル状、クリーム状等にして、例えばフィブリンゲル等として塗布されてもよい。更に、上記水性溶媒等に、フィブリンを含有する本発明に係る血管新生誘導剤を一旦懸濁し、その後溶媒を除去することにより適当な形、例えばシート

10

15

20

状、ブロック状、球状等に形成し、例えばフィブリンシートを作成し、これを 生体の目的部位に投与してもよい。これらの製剤に用いられる賦形剤は、医薬 品に添加可能なものであれば特に制限されないが、生体内分解性を有すること が好ましく、また製剤のための方法は、当分野において公知の方法に従ってよ い。

生体へのフィブリンの投与量は、投与される生体の表面積1cm²当たり、1~10mgであることが好ましく、1~5mgであることがより好ましく、更には2~3mgであることが特に好ましい。しかしながら、この投与量は必ずしもこれらに限定されるものではなく一概には言えないため、上述したように、投与する部位の疾患等の状況やフィブリンを生体内に滞在させたい処置時間等に応じて、医師の判断により決定され、また変更されてよい。また、本発明に係る血管新生誘導剤の剤形が水溶液又は軟膏である場合、賦形剤とフィブリンとの配合比率は、フィブリン4mgに対して賦形剤100~500plであることが好ましい。

本発明に係るフィブリンを含有する血管新生誘導剤の、血管新生誘導効果の確認方法は、特に限定されないが、本発明に係る血管新生誘導剤を実験動物(例えばウサギ、ラット又はマウス等の動物)に投与し、投与部の細動脈の増加を確認することによって行われてよい。投与部の細動脈の新生を確認する方法としては、例えば、本発明に係る血管新生誘導剤を実験動物に投与後、投与部における細動脈の新生状況を肉眼で確認したり、投与部の組織を採取してホルマリン固定後、該部位をHE(ヘマトキシン-エオシン)染色して調べることにより行なわれてよい。更には投与部位の血流量、表皮温度等が測定されてもよい。

本発明においては、ヌードマウスを用いた皮膚弁生着率の検討を行い、本発明に係る血管新生誘導剤を皮膚弁剥離後の皮下組織に塗布して血管新生誘導効果を確認することができる。より具体的には、血管新生の誘導効果の確認は、マウスの皮膚を切開し、生じた皮膚弁と皮膚弁剥離後の皮下組織の間に該血管

10

15

20

新生誘導剤を塗布した後、皮下組織の血流量、皮膚表面温度等を測定することにより実施される。また、ラットの動脈を完全に切断すること等により人為的に生体内に虚血部位を作成し、虚血部位に該血管新生誘導剤を投与した後、該部位の血流量を測定して実施されてもよい。血流量、皮膚温度等の測定方法は、

自体公知の方法に従ってよく、例えば血流量の測定には、レーザー散乱を利用したリアルタイム血流測定装置、例えばレーザードップラー装置(Model ALF2100、Advance Co. Ltd. 社製)を用いる方法、また皮膚温度の測定には、サーモグラフィー映像を撮影してコンピューターにより温度分布を解析する、例えばサーモトレーサ(TH3100ME、NEC 社製)を用いる方法が挙げられる。

本発明においては、フィブリンを生体に投与することにより、血管新生を誘導することができ、機能障害や機能不全に陥った生体内組織及び臓器の機能再生を図ることができるが、フィブリンとともに細胞や組織等を生体に投与することにより、更にその効果を促進することができる。

再生医療の実施には、通常は移植細胞、血管成長・細胞増殖因子等、組織再生のための足場である生体内適合材料、さらには移植細胞の生体機能の維持のための酸素及び栄養分の供給源が必要とされる。これらの因子が生体内に導入され、かつ生体内でネットワークが形成されることにより、機能障害や機能不全に陥った生体内組織及び臓器の機能再生を図ることが可能となる。

本発明に係るフィブリンを含有する血管新生誘導剤を用いると、フィブリンが生体内適合材料のみならず酸素・栄養分の供給源として機能することができる。すなわち、生体内分解性高分子であるフィブリンは、移植細胞の接着・分化・形態形成の促進のための足場としての役割と、血管新生を誘導することによる移植細胞への酸素・栄養分の供給源の役割とを合わせ有する。更にフィブリンは、血管の新生を増進させる目的で、本発明の血管新生誘導剤に bFGF、

25 VEGF、HGF 等のグロースファクターを含有させる場合、グロースファクター を組織再生の場で持続的に放出させる徐放効果をも奏する。

10

本発明に用いられるグロースファクターとしては、繊維芽細胞成長因子(FGF)[塩基性 FGF 及び酸性 FGF を含む]、血管内皮細胞成長因子(VEGF)[血小板由来が好ましい]、肝細胞成長因子(HGF)、アンギオポエチン(アンギオポエチンー1及びアンギオポエチンー2を含む)、血小板由来成長因子(PDGF)、インシュリン様成長因子(IGF)、胎児型平滑筋ミオシン重鎖(SMemb)、成長ホルモン(GH)もしくはその類縁物質、その他の細胞増殖促進因子等が挙げられる。これらのグロースファクターは1種を用いてもよいし、2種以上を混合して用いてもよい。これらの用法、用量は公知の範囲であれば、特に限定されるものでなく、本発明に係る血管新生誘導剤を投与される患者等の疾患、該血管新生誘導剤投与形態及び処置期間等の要因によって左右されるため一概には言えない。よってグロースファクターの用法、容量は医師等の判断により決定されるのが好ましいが、一般的にはフィブリン4mg当たりのグロースファクターの配合量は、約1ng~100pg、特に1ng~50pgの範囲内であることが好ましい。

15 本発明のフィブリンからなる血管新生誘導剤に使用される移植細胞又は移植 組織としては、骨髄単核球細胞、骨髄間質細胞、胚性幹細胞(ES細胞)等の未 分化細胞とともに、角質化細胞や繊維芽細胞、血管内皮細胞、血管上皮細胞、 内皮前駆細胞等の分化細胞及びこれらの分化細胞から構成される組織が挙げら れる。

20 再生医療の代表的分野として皮膚再生医療が挙げられる。火傷を負ったり、 皮膚ガンの手術をした場合、患者の皮膚上に創面が残る。この創傷部の治癒の ために生体内における自己皮膚再生能は不可欠である。本発明のフィブリンか らなる血管新生誘導剤を創傷部に塗布又は注入等することにより、その周辺の 皮膚組織から角質化細胞や繊維芽細胞等がフィブリン内に入り込み、かつ血管 35 新生が誘導されて細胞の増殖が促進され、表皮・真皮組織が再生される。表皮 組織が自己再生しにくい場合は、患者の他の部分の表皮を再生した真皮上に移

10

15

20

25

植し、再生真皮と移植表皮との間に本発明のフィブリンからなる血管新生誘導剤を塗布等することにより、さらなる血管新生が誘導され表皮の接着性を高めることができる。また自己皮膚再生が困難な場合には被覆保護を目的として皮膚移植等が施されるが、移植に用いる皮膚が患者本人から剥離した自家皮膚であっても、また生体外で培養した培養皮膚であっても、創傷部と皮膚との間に本発明の血管新生誘導剤を投与することにより、移植皮膚の被覆部位への接着性を高めることができる。また、予め角質化細胞や繊維芽細胞等又は/及びグロースファクター等を本発明の血管新生誘導剤内に含有させておくことにより、自己組織の再生及び移植皮膚の接着性をより高めることができる。

閉塞性動脈硬化症、慢性閉塞性動脈硬化症、糖尿病、壊疽、レイノー病やバージャー病に代表される末梢性血管疾患には有効な治療方法がなく、血管拡張術および血管バイパス術等の血行再建術が困難な場合、下肢切断等が余儀なくされている。そのような重症の末梢性血管疾患の治療法に対して、血管新生を誘導し、新しい血管を形成させる本発明のフィブリンを含有する血管新生誘導剤は有用である。本発明の血管新生誘導剤を疾患部に投与することにより、血管新生による側副血行路(バイパス)を形成させ、虚血部の改善を図ることができる。また、本発明のフィブリンを含有する血管新生誘導剤に、血管新生の更なる促進のため、予め血管形成に係わる血管内皮細胞、血管上皮細胞、内皮前駆細胞及び/又は骨髄単核細胞等が配合されていてもよく、さらに bFGF、VEGF、HGF等のグロースファクターが配合されていてもよい。

心筋梗塞症、拡張型心筋症等の心臓疾患においては、心筋に再生能力がないため、心筋が壊死により収縮機能不全となった場合には、心臓移植という方法でしか今のところ治療方法がない。しかしながら、本発明のフィブリンを含有する血管新生誘導剤を用いることにより心筋機能を再生することが可能となる。すなわち、心筋細胞、骨格筋細胞、平滑筋細胞等を本発明の血管新生誘導剤に含有させてこれを心臓の壊死領域に投与することにより、壊死領域に心筋組織

15

を再生させることができ、かつ宿主の健常な周辺心筋部より血管が誘導されて、 宿主の心筋組織と結合して同期的に収縮できる心筋組織を再生することができる。

脳挫傷、パーキンソン病、多発性硬化症や脳梗塞などの脳疾患においては、 損傷を受けた脳機能を改善すべく、神経上皮型幹細胞等の神経幹細胞の脳内移 植が試みられている。神経細胞の移植治療には、移植された神経幹細胞が宿主 の組織内で生着し、シナプスを形成して神経回路網が再構築される必要があり、 神経回路網が再構築されるためには、移植細胞周辺に血管新生を誘導し、移植 細胞を神経細胞、神経膠星状細胞等の様々な細胞へと分化させる必要がある。

10 その際、該移植細胞を含有する本発明に係る血管新生誘導剤を脳内に投与する ことにより、血管新生を同時に誘導することができ、脳内神経回路網の再構築 を促進することができる。

骨折等の治療において、損傷部位である骨に直接固定具等をあてがって治療を行う場合がある。その際、固定具と本発明に係る血管新生誘導剤との併用、例えば固定具に本発明に係る血管新生誘導剤を担持させることによって、骨形成を促進し、治療速度を速めることができる。また、更に本発明に係る血管新生誘導剤に骨芽細胞、軟骨細胞等を含有させ、骨形成を更に促進させることもできる。

また、骨や関節の疾患等の治療方法として、人工骨、人工関節による人工骨・20 関節置換術が試みられているが、該置換術の課題は、如何にして人工骨等と患者の周囲組織とを融合させ一体化させるかという点である。この課題を解決する方法として、患者自身の周囲組織と一体化し、周辺組織と共に成長できる人工骨等の開発が望まれている。上記の機能を有する人工骨等を得るためには、骨髄幹細胞、骨芽細胞、軟骨細胞等の移植細胞を3次元的に培養できる網目構造を有し、かつ生体適合性に富み、一定期間で生体内に吸収される人工骨の基材の開発が必要である。本発明に係る血管新生誘導剤は、フィブリンをその構

10

15

20

25

成成分とすることから、生体適合性及び生体内分解性に優れており、かつ血管 新生誘導作用により移植細胞の増殖を促進することができる。従って、本発明 に係る血管新生誘導剤を用いることにより、優れた人工関節、人工骨等を得る ことが可能となる。

消化器疾患として知られる虚血性大腸炎、腸閉塞等は、腸管の血行循環障害により生じる腸管組織や腸管平滑筋細胞の壊死を伴う重篤な疾患である。また、胃潰瘍や十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎等の潰瘍性消化器疾患も腸管平滑筋細胞の壊死により平滑筋層が傷害される疾患である。本発明のフィブリンを含有する血管新生誘導剤に、腸管細胞、腸管平滑筋細胞又は胃細胞等を配合させてこれを壊死領域に投与することにより、宿主の健常な周辺組織より血管が誘導されて、壊死領域の腸管組織又は胃組織を再生させることができる。

機能不全に陥った臓器の機能を回復させる方法として、人工臓器を用いる方法もあるが、本方法の実現のため、長期間の体内埋め込みが可能で、半永久的に機能する人工臓器の開発が進められている。特に、人工臓器の機能を長期間維持させる目的から、人工臓器を基材として、培養細胞を組み込んだバイオ人工臓器の研究開発が進められている。バイオ人工臓器には、その形状によりマイクロカプセル型、マクロカプセル型等があるが、いずれも生体内環境下において生体からの免疫機構による襲撃をうけないための防御策、例えば免疫隔離膜等の防御バリアーと、回復させたい機能の代替となりうる移植細胞および移植細胞の機能維持が保てるような細胞外マトリックス(培養床)を有している。またこれらの人工臓器に担持される移植細胞は、細胞機能の維持のために血液から酸素や栄養分の供給がなされる必要がある。従って、本発明に係るフィブリンからなる血管新生誘導剤と該人工臓器と複合させることにより、人工臓器内の移植細胞を有効に増殖・維持させることができるパイオ人工臓器を作成することができる。

上記のバイオ人工臓器内に担持される移植細胞としては、膵島細胞、膵内分

10

15

泌細胞、腎臓細胞、肺上皮細胞等が挙げられる。これらの細胞を用いることにより、各々バイオ人工膵、バイオ人工腎臓、バイオ人工肺等を作成することができる。このバイオ人工膵(膵島)を移植することにより、内分泌・代謝疾患の一例である糖尿病による高血糖症を、より生理的に正常な状態に是正することができ、バイオ人工腎臓を移植することにより、自己免疫不全疾患のために血液透析療法等を定期的に行わなければならない腎不全患者の肉体的負担を軽減することができる。また、バイオ人工肺を移植することにより、肺臓組織・細胞の損傷・破壊あるいは肺炎、肺線維症、肺気腫等の呼吸器疾患により生ずる障害・肺機能の低下を回復することができる。

更には、本発明に係る血管新生誘導剤の効果により、虚血部への血管誘導が可能となることから、これまで困難と考えられていた人工臓器及びバイオ人工臓器の皮下、筋肉内への移植を行うことができる。皮下や筋肉内へは、比較的軽微な侵襲で移植が可能であり、しかも該部位から移植した人工臓器等の回収も容易であるため、理想的な移植部位と考えられているが、反面、血管の分布密度が疎であり、細胞が増殖・生存する場所としては困難な部位である。つまりバイオ人工臓器に本発明に係る血管新生誘導剤を複合させて移植することにより、血管新生を皮下又は筋肉内に誘導させ、該部位の虚血状態を回復させることができる。

20 本発明に係る血管新生誘導剤に上述した細胞等を配合させる場合、用いられる細胞は培養細胞及び非培養細胞のいずれも使用することができ、それらの培養方法及び生体からの単離方法は、公知の方法に従ってよい。例えば、血管内皮細胞は、動脈、大動脈、静脈及び臍帯静脈のいずれの血管の内皮細胞でもよく、血管から内皮細胞を分離するには、例えば血管内壁をトリプシン等のプロデアーゼ処理して遊離する細胞を採取すればよい。骨髄単核球細胞は骨髄液から常法に従って分離でき、骨髄液は胸骨又は骨盤から採取すればよい。また、

分離した細胞は、必要に応じて培養して用いてもよい。なお、これらの血管内 皮細胞や骨髄単核球細胞等は、患者又は患蓄等自身からの自己由来又は移植適 合性のある他己由来のいずれでもよいが、患者等自己由来のものが好ましい。

本発明に係る血管新生誘導剤に細胞を配合する場合の態様は、特に限定されず、該血管新生誘導剤が投与される患者等の疾患、該血管新生誘導剤投与形態及び処置期間等の要因によって左右されるが、一般にはフィブリン $4 \,\mathrm{mg}$ 当たり、細胞数は約 $1 \times 10^2 \sim 10^6 \,\mathrm{cells}$ 、特に約 $1 \times 10^3 \sim 10^5 \,\mathrm{cells}$ であることが好ましい。

また、本発明に係る血管新生誘導剤に細胞を配合させる方法は特に限定されないが、例えば、フィブリン懸濁液に細胞を均一に懸濁させて、細胞懸濁液を得ても良いし、またフィブリンゲルやフィブリンシートを上述のように作成して、これに細胞を均一に含ませることにより実施されてもよい。この様にして製造される製剤においては、製剤内に配合された細胞がフィブリンによって均等に覆われる形となり、該製剤を生体に投与すると、血管が有効に且つ均一に新生する。次いで、細胞と共に投与されたフィブリンが生体内で分解・消失し、投与された細胞が一様に増殖・接着していくことによって、健全な生体内ネットワーク機能を有する器官組織を形成することができる。

実施例

10

15

20 以下、実施例等を示して本発明を具体的に説明するが、本発明は下記の各例 になんら限定されるものではない。

〔実施例1〕フィブリンの製造

500mgのフィブリノーゲン(Sigma 社製)を500mlのPBS(一)(pH
 7.2)溶液中に徐々に添加し、スターラーで攪拌しながら完全に溶解した。
 得られたフィブリノーゲン溶液に、トロンビン(Sigma 社製)125単位を添

加して、室温で一時間攪拌した。析出したフィブリンを溶液中より採取し、500mlの蒸留水中で30分間攪拌して洗浄した。洗浄は3回繰り返した。洗浄後、フィブリンの水分をろ紙(ADVANTEC 社製、5A)を用いて除去し、50ml遠心管中に入れて-80でオーバーナイト冷凍保存した。凍結したフィブリンを乾燥し、約280mgの粒子状フィブリンを得た。凍結乾燥は東京理科機械社製、FDU-830を用い、温度-40℃、オーバーナイトの条件で行った。

得られた粒子状フィブリンを4mgずつエッペンドルフチューブに分注し、 ガス滅菌器(西本産業社製、イオジェクト SA-360) にてガス滅菌した後、室温 にて保存した。

10

15

5

〔試験例1〕ヌードマウスを用いた皮膚弁生着率の検討

第8~10週令のヌードマウス(日本 SLC 株式会社、BALB/C-nu) にネンブタール(50 mg/kg) を腹腔内投与して麻酔し、背部正中線部皮膚を肩甲骨から1cm の位置の横方向の1辺(基底辺: Base of Flap) は切開せずに、横方向1cm、縦方向2cm 角になるよう3辺を切開、剥離し、皮膚弁を作成した(第1図参照)。

実施例1で製造したフィブリンをマウス一匹当たりに4 mg 投与した。投与方法は、4 mg のフィブリンを $2 0 \mu l$ の PBS(-)にエッペンドルフチューブ内にて懸濁し、該溶液を皮膚弁と皮下組織との間にスパチュラで均一に塗布することにより行った。塗布後直ちに切開部を縫合した。この操作を繰り返し、実施例1で製造したフィブリン投与モデル群9匹(n=9)を作成した。対照群として、実施例1で製造したフィブリンを添加しないPBS(-)2 $0 \mu l$ のみを投与した9匹(n=9)のマウスを作成した。投与モデル群及び対照群は、縫合後飼育ゲージに戻され、通常に固形飼料及び水を与えて飼育した。

25

20

〔試験例2〕皮膚弁の生着率の測定

15

20

試験例1で作成した投与モデル群(n=9)および対照群(n=9)において、 皮膚弁形成後3日目及び7日目の皮膚弁の生着率を調べた。

皮膚弁形成後3日目及び7日目の両群のマウスを実験台上に固定し、背部をデジタルカメラで撮影して(第1図)画像をコンピューターに取り込んだ。画像処理ソフト(Mac Aspect)により画像を分析し、皮膚弁全体における生着率を算出した。両群における皮膚弁の生着率は、皮膚弁全体の面積を100として、壊死部の面積の割合を差し引くことによって求めた。第2図に、両群における皮膚弁形成後3日目(a)(b)及び7日目(c)(d)の皮膚弁の生着率を示した。尚、t検定を行い、両群の間の有意差を求めた。

対照群では、皮膚弁の生着率は3日目で約44.5±6.07%(Mean±SE)であり、7日目で約32.0±4.38%に低下した。対照群に比べて、投与モデル群では、3日目及び7日目において皮膚弁の生着率が約72.9±2.54%及び73.0±3.89%と高い値を示した。これは、実施例1で製造したフィブリンにより皮膚弁の虚血部に血管が新生され、剥離された皮膚弁と皮下組織との接着が促進されたためである。実際、皮膚弁形成後7日目の両群の皮膚弁組織を採取しHE染色を施したところ(第3図(a)(b))、投与モデル群において、対照群に比べて顕著な血管網の形成が筋肉組織内に認められ、良好な血管新生が起きていた。尚、参考として、実施例1で製造したフィブリン投与群における皮膚弁形成後50日目の皮膚弁組織を採取し、HE染色した結果を第3図(c)に示した。この結果より、皮膚弁と皮下組織とが接着した後は、フィブリンは完全に分解し、正常な組織を形成していることが明らかとなった。

〔試験例3〕血流量測定試験

25 試験例1で作成した投与モデル群(n=1)および対照群(n=1)において、 皮膚弁形成後3日目及び7日目の皮膚弁の中心部における血流量を調べた。

25

両群のマウスを実験台上に固定し、背部の縫合した皮膚弁表面の中心部に、レーザードップラー装置(Model ALF2100、Advance co. Ltd. 社製)のレーザー照射部をあてて一定時間血流量の推移を調べた。その際、照射部とマウス皮膚表面とをできるだけ密着させて測定した。第4図(a)(b)(c)(d)に、安定した血流量が得られた時間帯における血流量の推移を示した。(a)及び(b)は、皮膚弁形成後3日目の両群における血流量(ml/100g tissue/min)を示し、(c)及び(d)は皮膚弁形成後7日目の両群における血流量(ml/100g tissue/min)を示し、(c)及び(d)は皮膚弁形成後7日目の両群における血流量(ml/100g tissue/min)を示している。

これらの結果より、以下のことが明らかとなった。皮膚弁形成後3日目における投与モデル群の血流量は、約14~16ml/100g tissue /min で推移し、対照群の血流量は約4~5.5ml/100g tissue /min で推移した。また皮膚弁形成後7日目においては、投与モデル群の血流量は、約11~20.5ml/100g tissue /min、対照群の血流量は約4.5~5.5ml/100g tissue /min で各々推移した。よって、3日目及び7日目のいずれにおいても、投与モデル群の血流量は、対照群に比べて顕著に高い値を示し、実施例1で製造したフィブリンの投与により、血流量が高まることが明らかとなった。

〔試験例4〕血流量回復試験

試験例1で作成した投与モデル群(n=5)および対照群(n=4)において、 20 皮膚弁形成後1日目、3日目及び7日目の皮膚弁における血流量の回復率を調 べた。

両群のマウスを実験台上に固定し、背部の縫合した皮膚弁表面(横方向 1 cm、縦方向 2 cm 角)を縦方向に 4 分割(縦 2 cm を 0. 5 cm 間隔で分割)、横方向に 3 分割(横 1 cm を約 0. 3 3 cm 間隔で分割)するラインを設けた。基底辺より 0. 5 cm の位置及び 1. 5 cm の位置のラインと、横方向に 3 分割するラインとの交点 4 箇所をマークし、この 4 箇所に 1 Cm の 1 cm で 1 cm

Model ALF2100、Advance Co. Ltd. 社製)のレーザー照射部をあてて、血流量 (ml /100g tissue /min) を測定した。その際、照射部とマウス皮膚表面とをできるだけ密着させて測定した。尚、基底辺より 0.5 cm の位置のライン上にある 2 点における血流量の平均値を 0.5 cm の位置における血流量とし、基底辺より 1.5 cm の位置のライン上にある 2 点における血流量の平均値を 1.5 cm の位置における血流量とした。血流量の回復率は、皮膚弁形成を行う前の両群各々のマウスにおいて、同様の 4 箇所における血流量を予め測定して得られた血流量の平均値を 100とし、この 100に対する割合 (%)で示した。尚、t 検定を行い、両群の間の有意差を求めた。

0.5cmの位置及び1.5cmの位置における血流回復率の結果を各々第5図(a)及び(b)に示す。対照群では、基底辺に近い0.5cmの位置において、7日目でも血流量は70.4±13.29%(Mean ± SE)程度の回復であり、1.5cm目位置では7日目でも5.23±8.27%の回復しか見られなかった。これに対し、投与モデル群においては、基底辺に近い0.5cmの位置の3日目の血流量はほぼ100%に回復し、1.5cmの位置でも

5 c mの位置の 3 日目の皿流量はほほ 1 0 0%に回復し、1.5 cm の位置でも7日目には 8 1.75 ± 1 6.2 9%の回復が見られた。よって、実施例 1で製造したフィブリンの投与により、顕著な血流量の回復が得られることが明らかとなった。

詳細な実験データを第1表に示す。



第1表

		皮膚弁形成後3日目		皮膚弁形成後7日目	
		測定位置			
ļ		0.5 cm	1.5 cm	0.5 cm	1.5 cm
対	血流量	7.38 ± 1.0	1.62 ± 0.82	9.25 ± 0.73	0.62 ± 0.61
照	回復率	56.1 ± 7.57	14.4 ± 7.4	70.4 ± 13.29	5.23 ± 8.27
群	(%)				
投	血流量	15.16 ± 1.5	8.53 ± 0.9	17.41 ± 1.36	10.2 ± 1.08
与	回復率	100.2	67.95	117.83	81.75
群	(%)	± 8.36	± 14.7	± 15.17	± 16.29

血流量: ml/100g tissue/min

〔試験例5〕皮膚温度回復試験

5 試験例1で作成した投与モデル群 (n=5) および対照群 (n=4) において、 皮膚弁形成後3日目及び7日目の皮膚弁表面温度を調べた。

両群のマウスを実験台上に固定し、背部の縫合した皮膚弁を含む領域の皮膚表面の温度をサーモトレーサ(TH3100ME、NEC 社製)で撮影した。撮影時のモードはレベル35℃、センス0.7℃、スキャンモードSC Σ 4に設定した。

撮影した映像を基に、皮膚弁領域における表皮温度分布の解析を行い、該領域内の温度の平均値を求めた。表皮温度の回復率は、皮膚弁形成を施す前の両群各々のマウスにおいて、同様に皮膚弁領域の表皮温度分布を予め解析して得られた値の平均値を100とし、この100に対する割合(%)で示した。

第6図に結果を示す。投与モデル群では、3日目及び7日目において対照群 15 に比べて、顕著な皮膚温度の回復が見られた。特に7日目において回復率はほぼ100%に達しており、実施例1で製造したフィブリンの投与により、顕著に皮膚温度が回復することが明らかとなった。

10

〔試験例6〕 ラット虚血モデルにおける血流量測定試験

第8~10週令のラット(清水実験材料(株)、京都)にネンブタール(50 mg/kg 体重)を腹腔内投与して麻酔した。ラットの右大腿部つけね内側において大腿動脈を完全に切断し、右下肢に虚血領域を作成した(虚血モデル)。実施例1で作成したフィブリン8 mg を PBS(一)400μlにエッペンドルフチューブ内で無菌的に懸濁し、該溶液を虚血モデルの右下肢虚血領域に注射により100μlずつ4箇所投与した(投与モデル群、n=1)。大腿動脈切断後5日目における右下肢虚血領域の血流量を、レーザードップラー装置(Model ALF2100、 Advance Co. Ltd. 社製)を用いて測定した。測定方法は、試験例3に従い、虚血領域内の血流量を測定した。対照群(n=1)には、該フィブリンを含有しない PBS(一)400μlのみを投与した。

投与モデル群及び対照群の結果を各々第7図(a)及び(b)に示す。投与モデル群の血流量は、約 $12\sim13\,\mathrm{ml}/100\mathrm{g}$ tissue /min で推移し、対照群の血流量は、約 $12\sim13\,\mathrm{ml}/100\mathrm{g}$ tissue /min で推移した。投与モデル群の血流量は、対照群に比べて顕著に高い値を示し、実施例1で製造したフィブリンの投与により、血流量の改善が見られることが明らかとなった。

産業上の利用可能性

20 本発明に係るフィブリンを含有する血管新生誘導剤を生体内に投与すること により、血管新生が安全かつ有効に誘導され、機能障害や機能不全に陥った生 体組織及び臓器の機能再生を図ることができる。

請求の範囲

- 1. フィブリンを含有することを特徴とする血管新生誘導剤。
- 5 2. 生体内分解性高分子をさらに含有することを特徴とする請求の範囲第1項 に記載の血管新生誘導剤。
 - 3. 骨髓単核球細胞、骨髓間質細胞、幹細胞、角質化細胞、繊維芽細胞、心筋細胞、神経幹細胞、血管内皮細胞、内皮前駆細胞、血管上皮細胞、骨芽細胞、
- 10 軟骨細胞、平滑筋細胞、骨格筋細胞、膵臓細胞、腎臓細胞、腸管細胞及び胃細胞から成る群から選択される細胞又は/及び選択される細胞から成る組織をさらに含有する、請求の範囲第1項に記載の血管新生誘導剤。
- 4. グロースファクターをさらに含有することを特徴とする請求の範囲第1項 15 に記載の血管新生誘導剤。
 - 5. 生体をフィブリンで処理することを特徴とする血管新生誘導方法。
- 6. フィブリノーゲンを酵素分解して得られるフィブリンを凍結乾燥して得ら 20 れる粒状剤。
 - 7. フィブリノーゲンを酵素分解して得られるフィブリンとカルシウムとを混合した混合物を、凍結乾燥して得られる粒状剤。
- 25 8. フィブリンを使用することを特徴とする皮膚移植方法。



- 9. フィブリンを使用することを特徴とする皮膚疾患の予防及び治療方法。
- 10. フィブリンを使用することを特徴とする末梢性血管疾患の予防及び治療方法。

- 11. フィブリンを使用することを特徴とする心臓疾患の予防及び治療方法。
- 12. フィブリンを使用することを特徴とする脳疾患の予防及び治療方法。
- 10 13. フィブリンを使用することを特徴とする骨疾患の予防及び治療方法。
 - 14. フィブリンを使用することを特徴とする人工臓器皮下移植方法。
- 15. フィブリンを使用することを特徴とする呼吸器疾患の予防及び治療方法。

16.フィブリンを使用することを特徴とする消化器疾患の予防及び治療方法。

17. フィブリンを使用することを特徴とする内分泌・代謝疾患の予防及び治療方法。

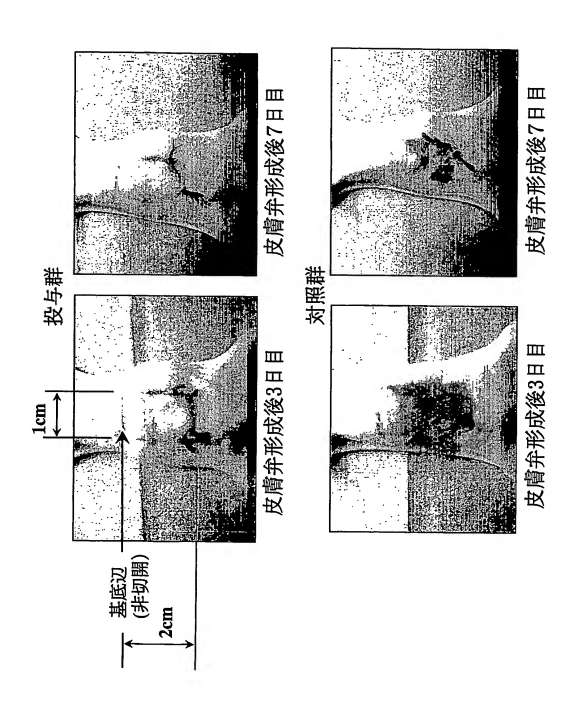
20

15

- 18. フィブリンを使用することを特徴とする自己免疫疾患の予防及び治療方法。
- 19. フィブリンの血管新生誘導のための使用。

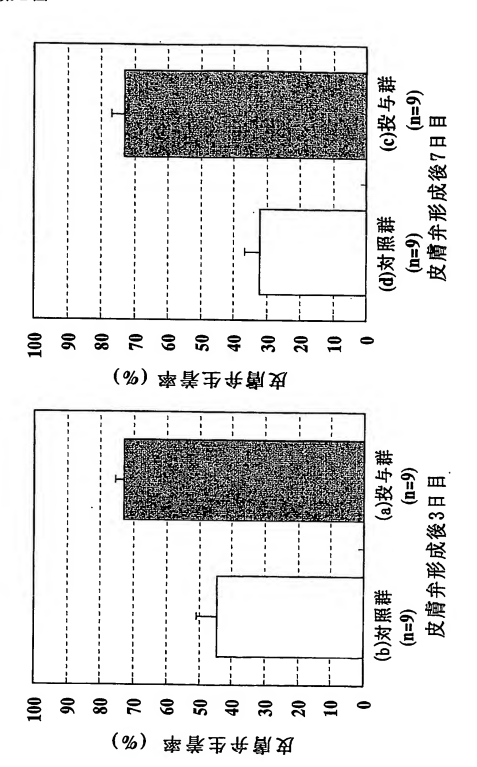


第1図



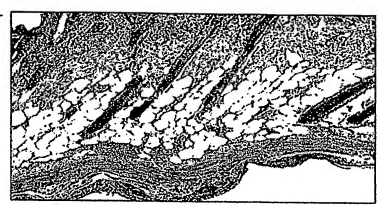
善替え用紙 (規則26)

第2図



第3図

皮膚弁形成後 7日目

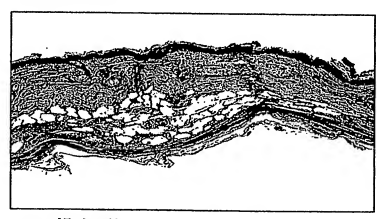


(a) 投与群



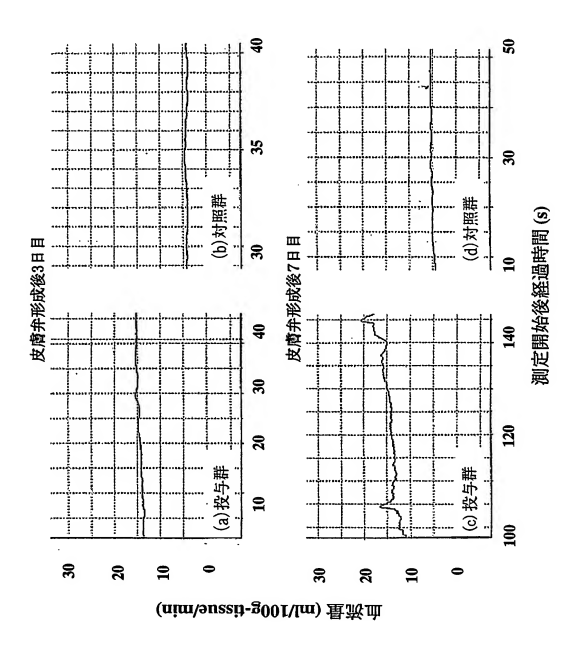
(b) 対照群

皮膚弁形成後 50日目



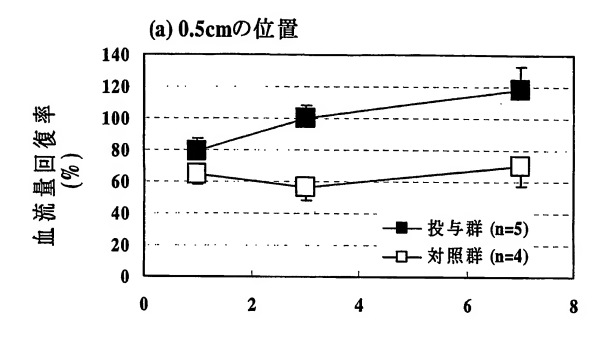
(c) 投与群

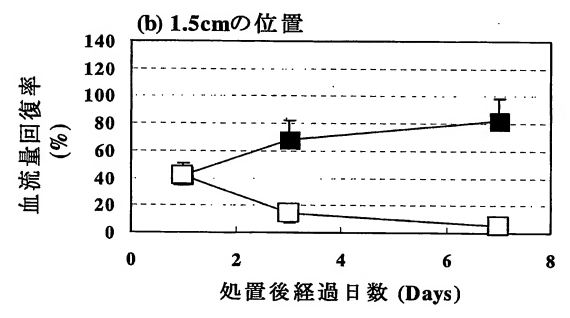




差替え用紙(規則26)

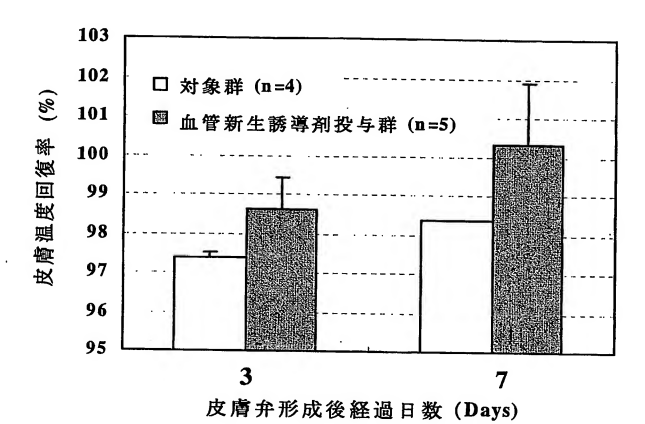
第5図







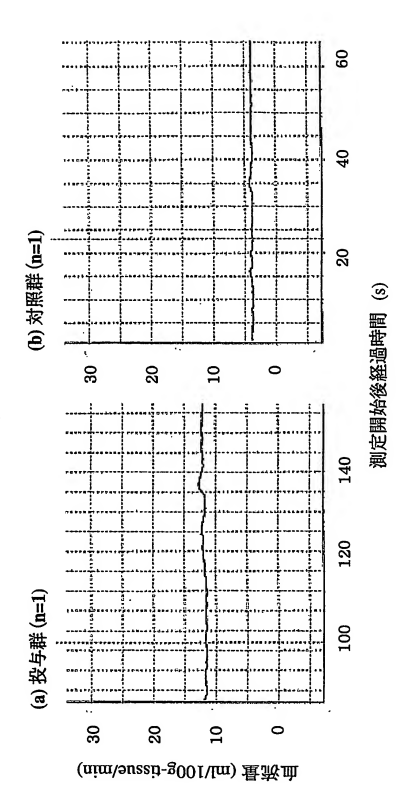
第6図



7/7







差替え用紙(規則26)

			.03/04032	
A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER			
liic.	$.C1^7$ A61K38/17, 9/19, 35/12, 47	7/36, A61L2//22, 2//30,	A61P41/00	
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC		
	OS SEARCHED			
Minimum d	documentation searched (classification system followed	by classification symbols)		
Inc.	$.C1^7$ A61K38/17, 9/19, 35/12, 47	7/36, A61L27/22, 27/38,	A61P41/00	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched	
Flectronic d	data base consulted during the international search (nam	as af data hase and where practicable sea		
	LUS (STN), WPIL (STN)	ie oi uata vase anu, where praeticable, sem	ren tenns useu)	
,				
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate of the relevant passages	Relevant to claim No.	
X	WO 00/62833 A (THE RESEARCH	<u> </u>	1-4.	
Y	STATE UNIVERSITY of NEW YORK)		6-7	
	26 October, 2000 (26.10.00),			
	Page 19, line 7 to page 20, line 17 to page 12, line 8;	line 9; page 11,		
	Claims 12 to 16, 19	examples II, III, v,		
	& AU 4351000 A			
х	TG 2002/150070 A /FUGORO A		3 3 4	
X Y	US 2002/150879 A (Eugene A. 17 October, 2002 (17.10.02),	Woltering et al.,	1,3-4 2,6-7	
-	Claims 14 to 18, 23 to 24; Pa	ar. No. [0054]	2,0 .	
	(Family: none)		I	
	1			
	1			
	1	1		
	1			
	1.			
The state of the s	- CP-0			
<u> </u>	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
	al categories of cited documents: tent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inter priority date and not in conflict with the	rnational filing date or	
conside	ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing	understand the principle or theory under	erlying the invention	
date		considered novel or cannot be consider	red to involve an inventive	
cited to	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone document of particular relevance; the c	claimed invention cannot be	
special	reason (as specified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step	when the document is	
means		combination being obvious to a person	skilled in the art	
than th	"P" document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed			
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search			ch report	
24 J	une, 2003 (24.06.03)	08 July, 2003 (08.0	7.03)	
		·	-	
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile No.		Telephone No.		



$\dot{-}$	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Dalouant to claim 31-
ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
X Y	WO 00/64376 A (C.R.BARD, INC.), 02 November, 2000 (02.11.00), Claims 21 to 22; page 8, lines 12 to 22; page 17, line 1 to page 18, line 12; page 19, lines 1 to 14 & EP 1173111 A & JP 2003-509086 A	1-2,4 3,6-7
X Y	WO 98/56897 A (FIDIA ADVANCED BIOPOLYMERS S.R.L.), 17 December, 1998 (17.12.98), Claims 1, 19, 23 to 25 & AU 729787 A & DE 69803065 A & EP 0985029 B & ES 2169535 A & IT 1293484 A & JP 2002-506344 A	1-3 4,6-7
X Y	JP 2000-119194 A (Hiroko YANAGA), 25 April, 2000 (25.04.00), Claims 1 to 2; Par. Nos. [0008] to [0009] (Family: none)	1 2-4,6-7
Y	WO 00/38752 A (CENTEON PHARMA GMBH.), 06 July, 2000 (06.07.00), Claim 17; examples 3, 5 & AU 5863899 A & CA 2363916 A & EP 1140235 B & ES 2183606 A & JP 2002-533164 A	6-7
	-	
	·	

nátional application No.
PCT/JP03/04052

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. X Claims Nos.: 5, 8-19 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claims 5 and 8 to 19 pertain to methods for treatment of the human body by therapy and thus relate to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search. 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: Claims 1 to 4 relate to angiogenesis inducers containing fibrin. Claims 6 to 7 relate to granules obtained by freeze-drying fibrin. Although the matter common to claims 1 to 4 and claims 6 to 7 resides in a drug containing fibrin, a drug containing fibrin is not novel because of having been disclosed in, for example, the document WO 00/38752 A. Thus, this common matter cannot be regarded as a special technical feature in the meaning as described in the second sentence of PCT Rule 13.2. Such being the case, claims 1 to 4 and 6 to 7 do not fulfill the requirement of unity of invention. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. 2. X As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

発明の風する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl7

A61K38/17, 9/19, 35/12, 47/36, A61L27/22, 27/38, A61P41/00

調査を行った分野 B.

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl'

A61K38/17, 9/19, 35/12, 47/36, A61L27/22, 27/38, A61P41/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), WPIL (STN)

C. 関連すると認められる文献			
引用文献の		関連する	
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号	
}			
X	WO 00/62833 A	1-4	
Y	(THE RESEARCH FOUNDATION of STATE UNIVERSITY of NEW YORK),	6-7	
	2000. 10. 26,		
ļ	第19頁第7行-第20頁第9行,第11頁第17行-第12頁第8行,		
	EXAMPLE II, III, V,請求の範囲12-16, 19		
	& AU 4351000 A]	
[

区欄の続きにも文献が列挙されている。

│ │ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

24.06.03

国際調査報告の発送日

08.07.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 榊原 貴子

9444

電話番号 03-3581-1101 内線 3451

C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*		は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	US 2002/150879 A (Eugene A. Woltering 特許請求の範囲 14-18,23-24,【0054】 (ファミリーなし)		1, 3-4 2, 6-7
X Y	WO 00/64376 A (C.R.BARD, INC.), 2000.11 特許請求の範囲 21-22, 第8頁第12-22行, 第18頁第12行, 第19頁第1-14行 & EP 1173111 A & JP 2003-509086 A		$\begin{vmatrix} 1-2 & 4 \\ 3 & 6-7 \end{vmatrix}$
X Y	WO 98/56897 A (FIDIA ADVANCED BIOPOLYM 1998.12.17, 特許請求の範囲 1,19,23-25 & AU 729787 A & DE 69803065 A & EP 098 & IT 1293484 A & JP 2002-506344 A		$\begin{vmatrix} 1-3 \\ 4 \\ 6-7 \end{vmatrix}$
X Y	JP 2000-119194 A (矢永博子), 2000.04.2 請求項 1-2,【0008】-【0009】 (ファミリーなし)	25,	$\begin{vmatrix} 1 \\ 2-4 \\ 6-7 \end{vmatrix}$
Y	WO 00/38752 A (CENTEON PHARMA GMBH), 2 特許請求の範囲17, 実施例 3,5 & AU 5863899 A & CA 2363916 A & EP 114 & JP 2002-533164 A		6-7

	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き) 全第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いった。
1. 🗵	つまり、
	請求の範囲5、8-19は治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT17条(2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iv)の規定により、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
2.	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 🗍	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
	従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に対	述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
計	ずの範囲1-4はフィブリンを含有する血管新生誘導剤に関するものである。
i	情求の範囲6-7はフィブリンを凍結乾燥して得られる粒状剤に関するものである。 情求の範囲1-4と6-7に共通の事項はフィブリンを含有する剤であるが、フィブリン
を言 共道	有する剤は例えば文献WO 00/38752 Aに開示されているから新規ではなく、よって、この 通事項はPCT規則13.2の第2文の意味において特別な技術的特徴ではない。 こって、請求の範囲1-4、6-7は発明の単一性を満たしていない。
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. 🗵	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3.	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. 🗍	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
	されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調金	至手数料の異識の申立てに関する注意] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
[」 追加調査手数料の納付と共に田顧人から異議申立てがなかった。

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.